Doc. 1-1 on ss 14 from WPIL using MAX

©Derwent Information

Cosmetic compsns contg superfatting agents

Patent Number: BE-767213

• Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (HENK) HENKEL & CIE GMBH

International patents classification: A61K-007/00

BE-767213 A Cosmetic compsns. esp. cosmetic detergents, contng. as superfatting agents, esterification products (I) formed by reacting glycerolethylene oxide adducts (IIe conting. 4-10 moles of ethylene oxide per mole of glycerol with 8-18C fatty acids (III) at the rate of 1-2 moles of (III) per

(I) have only slight effect on the foaming qualities of surfactants and have good solubility in mixtures of alcohol and water.

(I) prevent degreasing of the skin by detergent compsns. and may be used in shampoos, foam-bath, toilet soaps etc.

• Publication data:

DW1971-46 * Patent Family: BE-767213 A 0

NL7105154 A 0 DE2024051 A 0 DW1971-48 DW1971-50

DW1972-01 JP46006750 A 0

DW1972-14 FR2090087 A 0

GB1333475 A 0

CH-554673 A 19741015 DW1974-46

DE2024051 B 19791004 DW1979-41

JP82032041 B 19820708 DW1982-31 Priority nº: 1970DE-2024051 19700516

Covered countries: 7

Publications count: 9

Accession codes :

Accession Nº: 1971-73611S [46]

Derwent codes :

Manual code: CPI: D08-B D10-B02

Derwent Classes: D21 D23

• Update codes :

Basic update code:1971-46

Equiv. update code:1971-48; 1971-50; 1972-01; 1972-14; 1973-41; 1974-46; 1979-

41; 1982-31

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(5) Int. Cl. 4: A61 K 7/00



DEUTSCHES PATENTAMT

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

(73) Patentinhaber:

DE 2024051 C3

Aktenzeichen: P 20 24 051.1-41 Anmeldetag: 16. 5.70

Off nlegungstag: 9. 12. 71 B kanntmachungstag: 4. 10. 79

Veröffentlichungstag der Patenterteilung:

7. 5.86

Patentschrift weicht von Auslegeschrift ab

② Erfinder: _

Kroke, Hermann, Dr., 4006 Erkrath, DE; Jung, Eva-Maria, 4000 Düsseldorf, DE

(56) Entgegenhaltungen:

DE-PS 6 05 973 DE-AS 14 67 816 **DE-OS** 14 67 816 BE 7 03 052 US 31 24 602 US 26 17 754 26 17 754 US

Parfümerie und Kosmetik, 50. Jg., Nr. 2, 1969, S. 53;

Nonionic Surfactants, 1967, S. 270 ff.;

Chemical Abstracts, Bd. 54, P7.177c, 1960;

Chemical Abstracts, Bd. 60, P4.013e, 1964;

Chemical Abstracts, Bd. 62, P9.311f, 1965; Chemical Abstracts, Bd. 66, P67.066g, 1967;

(9) Verwendung der Veresterungsprodukte von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit Fettsäuren als Ruckfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen

Patentanspruch:

Verwendung de Veresterungsprodukte von Äthylen xidanlagerungsverbindungen aus Glycerin 5 und 4-20 Mol Äthylenoxid je M I Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge v n 8-18 K hlenst ffatomen in einem Verhältnis v n 1-2 M I Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit langkettigen Fettsäuren als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zube- 20 reitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Kosmetische Reinigungsmittel wie Shampoos, Schaumbäder, Toiletteseifen und ähnliche Produkte bringen bei wiederholtem Gebrauch eine mehr oder 25 minder starke Entfettung der Haut mit sich. Besonders stark ausgeprägt ist diese Erscheinung, wenn es sich um Reinigungsmittel auf Basis synthetischer, oberflächenaktiver Substanzen wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Olefinsulfonate, Fettalkoholäthersulfate 30 und anderer Tenside handelt. Es hat daher nicht an Versuchen gesehlt, diese Entsettung der Haut durch eine Rücksettung mittels geeigneter Zusätze zu den Reinigungsmitteln wieder rückgängig zu machen. Dabei mußten aber andere Nachteile in Kauf genommen 35 werden, denn die allgemein als Hautsettungsmittel in Frage kommenden Produkte wirken sich ungünstig auf die Schaumeigenschaften der Reinigungsmittel aus und zeigen in kosmetischen Zubereitungen auf Basis von Alkohol-Wasser-Gemischen nur eine ungenügende 40 mäßig sein. Löslichkeit

Es wurde nun gefunden, daß sich die geschilderten

Nachteile im wesentlichen vermeiden lassen, w nn man als Rückfer kmitt 1 in kosmetischen Zubereitungen. Veresterung bedukte von Äthylenoxidanlag rungsverbindungen aus Glycerin und 4—20 Mol Äthyl noxid je Mol Glycerin mit F ttsäur n in r Kettenlänge von 8—18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1—2 M l Fettsäure auf 1 M l Glycerin-Äthylenoxid-Addukt verwendet.

Am besten haben sich als Rückfettungsmittel Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 7-15 Mol Äthylenoxid je
Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge v n
8 bis 18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis v n
1 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid15 Addukt bewährt.

Die Herstellung der als Zwischenprodukte dienenden Äthylenoxidanlagerungsverbindungen erfolgte in allgemein bekannter Weise durch Umsetzung von Glycerin mit Äthylenoxid in den jeweils gewünschten Verhältnissen unter alkalischer Katalyse mittels Natriumäthylat. Zur Weiterverarbeitung wurden die erhaltenen Äthylenoxidanlagerungsverbindungen in üblicher Weise im Molverhältnis 1:1 bzw. 1:2 mit Fettsäuren der Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen unt r Verwendung von Isopropyltitanat als Veresterungskatalysator umgesetzt. Die erhaltenen Veresterungsprodukte stellen hellfarbige bis gelbliche niedrigviskose Flüssigkeiten mit Olcharakter bis schmalzartige Produkte schwacher Eigenfärbung dar.

Die in den kosmetischen Zubereitungen eingesetzten Mengen an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln können je nach Produkt und seiner entfettenden
Wirkung in sehr weiten Grenzen schwanken und
werden sich im allgemeinen zwischen 2 bis 50 Gew.-%,
zweckmäßig 5 bis 25 Gew.-% bewegen. Noch höhere
Zusätze sind möglich, wenn die erfindungsgemäßen
Veresterungsprodukte gleichzeitig in ihrer Eigenschaft
als Tenside zum Einsatz gelangen, jedoch wird diese
Verwendung in der Mehrzahl der Fälle wenig zweckmäßig sein

Als erfindungsgemäß zu verwendende Rückfettungsmittel sind z. B. zu nennen Veresterungsprodukte aus

```
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 4 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 8 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Ölsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 9 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Erdnußölfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 12 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Talgfettsäure.
```

Aus der amerikanischen Patentschrift 26 17 754 sind bereits kosmetische Cremes bekannt, die als nichtionogene Emulgatoren Fettsäuremonoester eines Propylenglykols enthalten, der mit Polyäthylenglykol 60 einer Kettenlänge von 30-40 C-Atomen veräthert ist. Hierbei handelt es sich um ein Produkt mit typischer Tensidstruktur, dessen ausgeprägtes Merkmal die Oberflächenaktivität darstellt, die bei den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen, wo es um das 65 Problem der Fettung bei ausreichender Wasserlöslichkeit geht, nicht erwünscht ist.

Es sind ferner aus der deutschen Offenlegungsschrift

14 67 816 Haut- und Haarbehandlungsmittel mit einem Gehalt an Kondensationsprodukten von Mischungen von Partialglyceriden gesättigter pflanzlicher Fettsäuren einer Kettenlänge von 8—14 Kohlenstoffatomen mit 2—8 Mol Äthylenoxid pro Hydroxylgruppe des Partialglycerides bekannt. Die Veresterung der Fettsäuren ist bei diesen Produkten direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins erf lgt. Die Einführung der Äthylen xidgruppen erfolgte nachträglich durch Verätherung mit den noch freien Hydroxylgruppen der Partialglyceride. Die erfindungsg mäß zu verwendenden Produkte sind hierv n strukturmäßig grundsätzlich

f Igenden Vergleichsv rsuchen aufgezeigt werden.

Das gemäß vorliegender Anmeldung für die Vergleichsversuche ingesetzte Produkt war ein Teilester der durch Anlagerung von 7,4 Mol 10 Äthylenoxid an 1 Mol Glycerin und nachträgliche Veresterung von 1 Mol dieses Adduktes mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈ erhalten worden war.

Das eingesetzte Vergleichsprodukt ist das Anlagerungsprodukt von Äthylenoxid an einen Partialester aus 15 Glycerin und Fettsäuren der Kettenlängen C₆₋₁₈-

Bei der Vergleichsversuchen wurde an einzelnen kosmetischen Formulierungen das Schaumverhalten nach der Schlagschaummethode nach der Deutschen Industrie Norm 53 902 bei 45°C und 10° hartem Wasser 20 und die Viskosität der Formulierungen jeweils mit dem eigenen Produkt und Vergleichsprodukt geprüft. Bei der Schlagschaummethode wird der Schaum durch Schlagen der Lösungen in einem Standzylinder mit einer an einem Stiel befestigten gelochten Platte erzeugt. Das 25 Standgefäß besteht aus einem Meßzylinder von 1 Liter Inhalt, der Schaumstempel aus einer Lochscheibe von 55 mm Durchmesser mit 40 Löchern von 4,5 mm Durchmesser. Die Lochscheibe ist in ihrem Mittelpunkt an einem Stab von 50 cm Länge und 5 mm Durchmesser 30 befestigt. Zur Erzeugung des Schaums wird der Stempel innerhalb von 30 Sekunden 30mal auf und ab bewegt. 30 Sekunden nach Beendigung des Schlagens werden die Schaumvolumen an der Teilung der Meßzylinder abgelesen, wobei die Mengen der in Schaum 35 übersuhrten Flüssigkeit unberücksichtigt bleiben. Für die Messung wurden die Meßzylinder mit 200 ml der zu vergleichenden Lösungen beschickt, die die verscheidenen Mengen der zu prüfenden Substanz in 10° hartem Wasser gelöst enthielten. Bei den Versuchen 40 wurden die in den nachstehenden Tabellen aufgeführten Werte für die Schaumentwicklung und den Schaumzerfall pro Minute gemessen, wobei als Vergleichssubstanzen nicht die Produkte selbst, sondern diese enthaltende kosmetische Zubereitungen verwendet 45 wurden, da dies zu einem praxisgerechteren Bild führt. Ferner wurden die Viskositäten der Zubereitungen unter Einsatz der beiden zu vergleichenden Produkte gemessen.

Duschbadgrundrezeptur, rückfettend I	8	ь
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28% Waschaktivsubstanz	30,0 GewT.	30,0 GewT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldung	5,0 GewT.	_
Vergleichsprodukt	-	5.0 Gew T.
Natriumchlorid	4,5 GewT.	4.5 GewT.
Parfüm Parfüm	2,0 GewT.	2,0 GewT.
Wasser	58,5 GewT.	58,5 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

la = 563 cP lb = 12 cP

Schaumverhalten	
-----------------	--

Schaumvernaken							
·	folge meng	Supplyolumen in embei folgenden Zusatz- mengen an Zubereitung			Schaumzerfall in cm³ pro Minute bei folgenden Zusatzmengen an Zubereitung		
	0.5 g/	1 1 g/l	2 g/l	0.5 g	/l 1 g/l	2 g/	
Zubereitung Ia Zubereitung Ib	170 160	220 340	390 360	2,5 2,0	1,5 5,5	4.0 4.5	
Duschbadrezeptur, rückfettend II		1		. р	-		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28		50,0 G	ewT.	50),0 Ge	vT.	
Kokosfettsäure- diäthanolamid		3,0 G	ewT.	3	3,0 Gev	vT.	
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng 1	10,0 G	ewT.	-		•	
Vergleichsprodukt				10	.0 Gev	vT.	
Parfüm		1,0 G	wT.	· 1	.0 Gev	vT.	
Wasser	3	16,0 G	wT.		,0 Gev		

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

IIa = 634 cP IIb = 34 cP

Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm ³			Schaumzerfall in cm³/Min.		
	ع 5,0	7/11 g/1	2 g/l	و 0,5	7/11 g/i	2 g/l
Zubereitung IIa	190	310	590	1.5	2.0	7.5
Zubereitung IIb	260	450	570	2,0	4,0	8,0
Ölschaumbadgrund- rezeptur, rücklettend	111			b		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289 Dehydag	6	55,0 G	ewT.	5	5,0 Gev	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	25,0 G	ewT.	-	-	
Vergleichsprodukt		-	•	2	5,0 Gev	vT.
Parfūm		3,0 G	ewT.		3,0 Gev	vT.
Wasser		17,0 G	ewT.	17	7,0 Gev	vT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

> IIIa - 1739 cP IIIb - 118 cP

Schaumverhalten

	Schau in cm) imvojn	men	Schau in cm	mzerf. /Min.	
	0,5 g/	1 g/1	2 g/1	0,5 g/l	1 8/1	2 g/1
_Zubereitung IIIa Zubereitung IIIb	220 280	320 500	560 570	6,0 6,0	11,5 16,0	22 20

Ölschaumbadgrund- rezeptur, rückfenen	. —			ь		
						
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28	3(0,0 G	ewT	. 3	0,0 Ge	wT.
Produkt nach v r-		10 C	· T			
liegender Anmeldi	ing II	J,U G	ew.·T.	_	-	
Vergleichsprodukt				. 1	000	T
Natriumchi rid		0.0	ewT.		0,0 G 1,0 Ge	
Parfüm			ewT.		1,0 Ge 2.0 G	
Wasser			ewT.		2,0 Ge 7,0 Ge	
Die Viskosität (temperatur: IVa = 16 cP IVb = 4 cP	•	ereit	ungen	Detru	g bei	Kaun
Schaumverhalten						
	Schaum in cm ³	rvolu	men		umzerf: 13/Min.	el)
	0,5 g/l	g/l	2 g/l	0,5 g/	118/1	2 g/
Zubereitung IVa		g/l 230	2 g/l 370	0,5 g/	1 1 g/1	
Zubereitung IVa Zubereitung IVb	150					
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrund	150 2 190 3	230	370	1,5	1 i g/l 5,5	2 g/s 10,5 13
Zubereitung IVa Zubereitung IVb Babyschaumbadgrund rezeptur, ruckfettend	150 2 190 3	230	370	1,5	1 i g/l 5,5	10,5
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrund	150 2 190 3	230	370	1,5 3	1 i g/l 5,5	10,5
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrung rezeptur, ruckfettend Gemisch spezieller Fettalkoholäther- sulfate 28 – 30% Produkt nach vor-	150 2 190 3 1- a V 50,	230 320 	370 460	1,5 3	5,5	10,5
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrung rezeptur, ruckfettend Gemisch spezieller Fettalkoholäther- sulfate 28 – 30% Produkt nach vor- liegender Anmeldu Vergleichsprodukt	150 2 190 3 1- a V 50,	230 320 	370 460	1,5 3 b	5,5 6	10,5 13 wT.
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrung rezeptur, ruckfettend Gemisch spezieller Fettalkoholäther- sulfate 28 – 30% Produkt nach vor- liegender Anmeldu Vergleichsprodukt Natriumchlorid	150 2 190 3 V 50,	230 320 .0 Ge	370 460	1,5 3 b	5,5 6 ,0 Gev	10,5 13 wT.
Zubereitung IVb Babyschaumbadgrung rezeptur, ruckfettend Gemisch spezieller Fettalkoholäther-	150 2 190 3 V 50,	230 320 .0 Ge	370 460 ewT.	1,5 3 b	5,5 6	10,5 13 wT. wT.

Va - 1084 cP 23 cP

Schaumverhalten

Schaumvernauten				<u>.</u>			
					Schaumzerfall in cm³/Min.		
	0.5 g/	1 g/l	2 g/1	0,5 g	/1 1 g/ 1	2 g/1	
Zubereitung Va Zubereitung Vb	170 180	240 320	370 410	2 .	3	6 4,5 .	
Ölhaarwäsche-Grund- rezeptur VI		1	- \$-	t	,		
Natriumlauryl- äthersulfat mit speziellen Zusätzen 35–37%		30,0 G	ewT.	3	0,0 Ge	wT.	
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	10,0 G	ewT.	-	-		
Vergleichsprodukt		-		. 1	0,0 Ge	wT.	
Natriumchlorid			ewT.		1,5 Ge		
Wasser	4	58,5 G	ewT.	5	8,5 Ge	wT. =	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtempera Via 18 cP VIb - 17 cP

Schaumverhalten

		Schain cn	umvolu _n 3	men		Schaumzerfall in cm³/Min.			
10		0,5 g/	/1 1 g/l	2 g/l	0,5 g/	1 5/1	2 g/		
	Zubereitung VIa	140	210	330	2	3.5	6.5		
	Zubereitung VIb	150	260	390	1	2	3,5		
15	Kinder-Ölhaarwäsche Grundrezeptur VII	•	8		Ь				
20	Gemisch sulfatierter Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30%	r	50,0 G	ewT.	50	,0 Ge	wT.		
	Produkt nach vor- liegender Anmeldun	g	10,0 G	ewT.	<u>-</u>				
	Vergleichsprodukt		_		10	O Ge	wT.		
25	Wasser	4	10,0 G	ewT.		0 Ge			

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIa - 183 cP VIIb - 12 cP

Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm ³			Schaumzerfall in cm³/Min.		
	0,5 g/1	1 8/1	2 g/1	0,5 g/i	1 g/l	2 g/l
Zubereitung VIIa Zubereitung VIIb	180 200	280 360	480 530	1,5 2	4,5 6,5	8 11
Ölhaarwäsche-Grund- Rezeptur VIII	•			, b		
Natriumlauryläthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%		60,0 G	ewT.	50	,0 Ge	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldun		0,0 G	ewT.	-		
Vergleichsprodukt Wasser	•	- 0,0 G	ewT.		,0 Ge ,0 Ge	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIIa - 2081 cP VIIIb - 218 cP

Schaumverhalten

45

	Schau in cm	Schaumvolumen in cm ³			Schaumvolumen Schaumzerf in cm ³ /Min.				
	0,5 g/i	1 g/1	2 g/l	0,5 g/	112/1	2 g/1			
Zubereitung VIIIa	110	160	220	2,5	4,5	7,5			
Zubereitung VIIIb	130	190	230	3	6	7,5			

Den Vergleichsversuch n ist zu entnehmen, daß sich in der Beeinflussung d s Schaum auch altens der kosmetischen Produkte keine nenn nur en Unterschiede zwischen beiden Produkten zeigen. Das etwas bessere Schaumvermögen des V rgleichsprodukts wird durch die bessere Schaumstabilität der meisten Zubereitungen mit dem Produkt gemäß vorliegender Anmeldung ausgeglichen. Was die negative Beeinflussung des Schaums anbelangt, sind beide Produkte als gut zu bezeichnen.

Der große Vorteil des Produktes gemäß vorliegender Anmeldung ist in seiner sehr ausgeprägten Viskositätserhöhung bei den einzelnen Zubereitungen zu sehen. Diese Viskositätserhöhung ist aber gerade für die Zubereitungen, die einer Rückfettung bedürfen, wie 15 Badezusätze, Haarwaschmittel von großer Bedeutung, da von einer guten Viskosität, die ohne einen weiteren Zusatz von Verdickungsmitteln erzielt werden kann, die Verkaufsfähigkeit der Produkte abhängt. Zusätzliche Verdickungsmittel sind wegen einiger Nebenwirkungen wie Klebrigkeit und des zusätzlichen Arbeitsaufwandes unerwünscht.

Zur Vollständigkeit wurden aber auch vergleichende Messungen an den Produkten selbst vorgenommen, die zu solgenden Ergebnissen führten:

Schaumvermögen: Schaumschlagmethode DIN 53 902 40°C, Wasser 8° dH

Schaum- volumen			Softig	en 767
	0,5	1	0,5	1 g/l Aktivsubstanz
V ₁ min	10	5	40	40
V₂ min	0	0	30	30
min رV		• .	30	30
V ₅ min			30	30
V ₁₀ min			30	20
V ₁₅ min			20	20
V₂o min			20	20

Aus dieser Gegenüberstellung geht eindeutig hervor, daß das Vergleichsprodukt aufgrund seiner Struktur 4 her Tensideigenschaften aufweist, während das Produkt gemäß vorliegender Anmeldung praktisch aum schäumt, ein Beweis, daß seine Tensideigenschaften nur sehr schwach ausgeprägt sind.

Oberflächenspannung: 18°C, vollentsalztes Wasser dyn/cm

Produkt gemäß vorl. Anm.			Vergle	ichsprodu	ıkt
0,1	0,01	0,001	0,1	0,01	0,001%
33,4	36,0	40,0	32,0	32,0	37,0

.

Auch aus dieser Gegenüberstellung ist ersichtlich, daß das Vergleichsprodukt gehörtlich oberflächenaktiver ist, als das Produkt gemäß liegender Anmeldung, was bei einer Verwendung als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen wegen der damit verbundenen Möglichkeit einer höheren Haut- bzw. Schleimhautreizung unerwünscht ist.

Die nachf Igenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher rläutern, ohn ihn jedoch hierauf zu beschränken.

Beispiele

Für die nachstehend beschriebenen Versuche und kosmetischen Zubereitungen wurden folgende Veresterungsprodukte verwendet.

- A) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈
 Säurezahl 1,0, Verseifungszahl 92, Hydroxylzahl 185
- B) (1 Mol Glycerin + 7.4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure Säurezahl 1,1, Verseifungszahl 83, Hydroxylzahl 166
- C) (1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure Säurezahl 1,4, Verseifungszahl 71, Hydroxylzahl 141

Da für kosmetische Reinigungsmittel die Kombinationsfähigkeit mit bestimmten Tensiden von wesentlicher Bedeutung ist, wurden in nachstehender Tabelle 15 aufgeführte Mischungen geprüft.

Tabelle I

25

30

Mischungs- bestandteil	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3
A)	10	_	
A) B)	_	10	
C)	_	_	10
Natriumlauryl- athersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	50	50	50
Wasser	40	40	40
Ergebnis	klare einheitL Lösung	klare einheitL Lösung	klare einheitl Lösung

In einem weiteren Versuch wurde die Schaumfähigkeit einer Schaumbadrahmenrezeptur mit Zusätzen der einzelnen Rückfettungsmittel untersucht.

Tabelle II

	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	60	60	60	60	60
Natriumlaurylsulfat (über 90% WAS)	5	5	5 ·	5	5

	Mischung 1	Mischung 2	chung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile	•				
Isopropylmyristat	_	.5	_	_	
A)	-		5	_	
B)	-	_ '''	_	5	_
C)	_	_	<u> </u>	3	
Wasser	35	30	30	-	5
Aussehen	klar			30	30
	KIEF	trūb, abgesetz	tt kiar	klar	klar
Schaumvermögen Anfangsvolumen in ml 1 Mir nach dem Schlagen	nute			·	
0.5 g/Liter	260	170	300	340	240
1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	510	250	490	490	400
Zerfall des Schaumvolumens ml/Minute	660 in	330	610	. 640	540
0,5 g/Liter	2,0	2,5	4,0	4,5	1,5
1,0 g/Liter	5,5	3,5	7,0	8.0	. 4,0
2,0 g/Liter	0,8	6,5	9,5	3,0	6,5

Die Schaumkraft der einzelnen Mischungen wurde in der Schlagschaummaschine nach DIN 53 902 gemessen, wobei als Maß das Schaumvolumen diente. Die 30 Schaumzahlen wurden bei 45°C in Wasser von 10°C deutscher Härte mit 30 Schlägen festgestellt. Gemessen wurde 1 Minute nach Beendigung des Schlagens und 21 Minuten nach Beendigung des Schlagens. Aus der Schaumvolumenabnahme in der Zeit von 20 Minuten 15 wurde der Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute errechnet. Die angegebenen Mengen g/l beziehen sich auf das jeweilige Gemisch.

Wie vorstehender Tabelle zu entnehmen ist, sind die Schaumzahlen der Mischungen mit einem Gehalt an den 40 erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln wesentlich günstiger als bei Verwendung von Isopropylmyristat als Rücksettungsmittel und stehen den Zahlen einer Mischung an reinen Waschaktivsubstanzen kaum nach.

Nachfolgend werden einige Rahmenrezepturen für 45 kosmetische Zubereitungen mit einem Gehalt an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln angegeben.

Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat	30 GewTle.
(2 ÅO) (27—28% WAS) Natriumlauryisulfat	15 GewTle.
(90% WAS) Kokosfettsäurediäthanolamid	
Rokosiettsaurediatnanoiamid	5 GewTle.
Fichtennadelöl	5 GewTle.
Rückfettungsmittel C)	10 GewTle.
Wasser	35 GewTle.

Haarwasser

Isopropanol	60 GewTle.
Menthol	0.2 GewTle.
Pantothensaures Calcium	0,05 GewTle.
Vitamin H	0,30 GewTle.
Inosit	0,10 GewTle.
Parfum	0,50 GewTle.
Rückfettungsmittel C)	5,0 GewTle.
Wasser	33,85 GewTle.

Snampoo kia	r
-------------	---

Natriumlaurylsulfat (2 ĀO) (27—28% WAS)	40 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid Rückfettungsmittel A) Wasser	6 GewTle. 10 GewTle. 44 GewTle.

Sha

*** #3361	44 Gew 11c.
mpoo für trockenes Haar	
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	20 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	5 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	3 GewTle.
Kokosfettsäuremonoäthanolamidpaste 30%ig	5 GewTle.
Vitamin F wasserlöslich	0,5 GewTle.
Rückfettungsmittel B)	25,0 GewTle.
Wasser	41,5 GewTle.

50 Rasierwasser nach dem Rasieren

	Äthylalkohol 96%ig	65,0 GewTle.
	Menthol	0,2 GewTle.
	Kampfer	0.2 GewTle.
55	Perubaisam	0,1 GewTie.
	Parfum	0,5 GewTle.
	Glycerin	5.0 GewTle.
	Hamamelisextrakt	10,0 GewTle.
	Borsäure	0,5 GewTle.
h()	Rückfettungsmittel A)	10.0 GewTle.
	Wasser	8,5 GewTle.

Sonnenschutzcreme	
Kolloiddisperses G misch aus 90 Teilen Cetylstearyl- alkohol und 10 Teilen	10 GewTle.
Natriumlaurylsulfat 2-Octyl-dodecanol	10 GewaTle

Sonnenschutzereme

Erdnußö! Lichtschutzmitt 1 Rückfettungsmitt | B) Wasser

53 G w.-Tle.

5 Gew.-Tle. 2 Gew.-Tle. 20 Gew.-Tle.

Nagellackentferner

Äthylacetat Aceton

35 Gew.-Tle. 35 Gew.-Tle. Butylacetat Butanol Rückfettungsmi

10 Gew.-Tie. 5 Gew. Tle. 15 Gew.-The.

Die erfindungsgemäßen Rückfettungsmittel sind besonders vorteilhaft in kosmetischen Reinigungsmitteln einsetzbar, weil sie keinen nennenswerten, ungünstigen Einfluß auf das Schaumvermögen der tensidhaltigen Produkte ausüben, bzw. weil sie bereits eine gute Löslichkeit in Alkohol-Wasser-Gemischen besitzen.